2/7/6

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002056854

WPI Acc No: 1978-69915A/ 197839

Cation exchange membrane prodn. - by swelling a sulphonic substd. polyfluorocarbon with organic solvent, impregnating with polyvinyl monomer and polymerising

Patent Assignee: TOYO SODA KK (TOYJ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 53097988 A 19780826 197839 B

Priority Applications (No Type Date): JP 7712073 A 19770208

Abstract (Basic): JP 53097988 A

A cation-exchange membrane exhibiting excellent selective cation permeability chemicals-resistivity, heat-resistivity and mechanical strength as well as low membrane resistivity, suitable for use as an electrolysing diaphragm in electrolysis of an alkali metal halide. The cation-exchange membrane is produced by swelling a sulphonic radical-substd. fluorocarbon polymer membrane thoroughly with an organic solvent, e.g. MeOH, EtOH, MEK, diethyl ether, dioxane or chloroform etc. followed by removal of the organic solvent and/or heating of the membrane. The swelled polymer membrane is then impregnated with a vinyl monomer having lactone ring, e.g. CHR = CH and CH2=C-CH2 etc. or with a diolefin monomer capable of forming lactone ring, e.g. CH2=RC-CO2-CH2-CH=CH2 or CH2=CH-CH2-CO2-CH2-CH=CH2 opt. with a cross-linking agent and a polymerisation initiator, followed by polymerisation at 60 to 200 degrees C (80 to 150 degrees C).

19日本国特許庁

⑩特許出願公開

公開特許公報

昭53-97988

(1) Int. Cl. ²			識別記号
C 08 J	5/22	//	
C 08 J	7/16		
C 25 B	1/46		
C 25 B	13/08		

62日本分類	庁内整理番号
13(9) F 131	7003-4A
26(3) F 2	6779—45
13(7) D 14	7268—4 A
15 F 212.12	1 7268—4 A

砂公開 昭和53年(1978)8月26日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

匈陽イオン交換膜製造の方法

②特 願 昭52-12073

②出 願 昭52(1977)2月8日

⑩発 明 者 高橋堅二

新南陽市大字富田4560番地

同 清田徹

新南陽市大字富田4560番地

切発 明 者 浅海俊一

新南陽市大字富田4560番地

同 清水明彦

新南陽市大字富田4560番地

创出 願 人 東洋曹達工業株式会社

新南陽市大字富田4560番地

明 細 書

1.発明の名称

陽イオン交換膜製造の方法

2.特許請求の範囲

- 1. 有機溶媒で十分に彫潤させたのち、 該溶媒 を除去および/または加熱処理したスルホン 酸基を結合しているフルオロカーボン重合体 陽イオン交換膜にラクトン環を持つビニル単 量体、又はラクトン環を形成しりるシオレフ イン単量体を、必要に応じて架橋剤, 重合開 始剤とともに含浸し、重合することを特徴と する陽イオン交換膜製造の方法。
- 2 陽イオン交換膜が非架橋型均質陽イオン交換膜である特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 3. 有機溶媒による陽イオン交換膜の影響、該 溶媒の除去処理および/または加熱処理を該 陽イオン交換膜中に含まれる陽イオン交換基 が遊離酸基の状態で行なうことを特徴とする

特許請求の範囲第1または2項記載の方法。

- 4 有機溶媒による陽イオン交換膜の影闘、該 溶媒の除去処理および/または加熱処理を該 陽イオン交換膜中に含まれる陽イオン1 価金 國塩、あるいはアンモニウム塩の状態で行な うととを特徴とする特許請求の範囲第1また は2項記載の方法。
- 5. 有機溶媒として水に対する溶解度が室温に おいて 0.1 g / 1 0 0 g H₂0 であるものを使 用することを特徴とする特許請求の範囲第 1, 2 3 または第 4 項記載の方法。
- 4 重合を熟重合、またはラジカル開始剤重合で行なり特許請求の範囲第1,234または第5項記載の方法。
- 7. 加熱処理を 4 0°~1 5 0 C の範囲で行なり 特許請求の範囲第 1. 2 3. 4 5 または第 6 項記 戦の方法。

3.発明の詳細な説明

本発明は、優れた陽イオン選択遜過性を有し、

3.光ツシ 呼風など

かつ耐薬品性,耐熱性ならびに機械的強度をかね 備えた膜抵抗の小さな陽イオン交換膜製造の方法 に関し、特にアルカリ金属ハログン化物の電解用 隔膜として好適な陽イオン交換膜製造の方法に関 するものである。

陽イオン交換膜は、その陽イオン選択透過性を利用して種々の工業的応用がなされている。例えば、電気透析用隔膜として陰イオン交換膜あるいは中性隔膜と組み合わせて用いることによつて食塩製造のための海水磯縮、淡水製造のためのかん水や海水の脱塩、メッキ廃液からの有用金属塩の回収、下水の高次処理、有機酸の濃縮回収、糖類の精製などに用いられ、電極反応用隔膜としては燃料電池用、アクリロニトリルからアジポニトリルへの二世化など多くの用途に利用されている。

陽イオン交換膜のこれらの用途への応用にあた つては種々の特性を具備することが要求されるが、 それらのうち最も重要視されるものは特殊な場合 を除けば、陽イオン選択透過性と耐久性である。

イオン交換膜の出現以来、イオン選択透過性お

(5)

本発明者らは、耐久性、陽イオン選択透過性に関する要求を満足させ、かつ腹抵抗の小さな陽イオン交換膜の開発について鋭意研究を行ない、スルホン酸基を結合しているフルオロカーボン重合体膜を有機溶媒で十分に影調させたのち該膜から、対策をはなができたは加熱処理したのというを設立しているがあるとともに合うといる。

フルオロカーポン重合体膜中に、単にラクトン 滚を有するモノマーを導入したり、単にラクトン 環を形成しりるモノマーを導入するのみの場合と は異なつて、本発明では陽イオン輸率は、ラクト ンモノマーを含役導入した場合と同程度の上昇を 実現し、しかも膜抵抗はよりいつそり低下させる ことを可能にした。

よび耐久性の向上には多くの努力が払われ、その 結果陽イオン交換膜についてはスルホン酸基を有 するスチレンージビニルペンゼン系重合体を原型 として膜が開発され多くの場合に満足すべき選択 透過性と耐久性を備えたものが供給されている。 しかし、イオン交換膜の使用される条件は、排水。 排液処理、あるいは食塩電解への応用などにみら れるようにますます苛酷になる傾向にあり、腹の 耐久性の一層の向上が要求されている。また選択 透過性についても従来の陽イオン交換膜では充分 優れたものはなく、多くの陰イオン透過について は良好な阻止性を示すが、水酸イオンを含む電解 質水溶液では陽イオン輪率は楽しく低下する。と れは水溶液中では水酸イオンの易動度が他の陰イ オンに比べて著しく大きく、水酸イオンの膜透過 を十分に阻止し得ないととによるものであるが、 このことは水酸イオンを含む条件下で陽イオン交 換膜を使用する場合、例えば食塩電解用隔膜とし て用いる場合には電流効率の低下をもたらすので 重大な問題である。

(6)

すなわち本発明においては、フルオロカーボン 重合体膜を有機溶媒で十分に膨調させたのち、該 溶媒を除去むよび/または該膜を加熱処理することが必須の要件であり、この点が本発明の大きな 特徴であり、単にラクトンモノマーを含浸させる 方法とは、その効果は大きく異なる。

本発明の隔イオン交換膜の母体膜となるスルホン酸基を含むフルオロカーボン重合体としては、加水分解によつてスルホン酸基になりうる基を結合しているフルオロカーボン単量体を単独であるいは共重合可能な他の単量体とともにカルカー は 立らに 加水分解 基を合したものを 膜状に成形し、 さらに 加水分解 基を合したもの を 膜状に成形し、 さらに 加水分解 基を合したもの ようなフルオロカーボン 重合体膜としては、 種々の構造のものが使用可能であるが、 例えばパーフルオロカーボンスルホニルフルオライドの一般式

XSOzCFRfCF;O(CFYCF;O)nCF=OF,

(式中をはOH, フツ茶またはOZで Z は第 4 級アン モニウムランカル、Rfはフツ茶または 1 ~ 1 0 個 の炭素原子を有するパーフルオロアルキル基、 F はフッ果またはトリフルオロメチル基、 n は 1 をいしるの整数である)によつて示される単量化エテレン・ニフッ化ビニリデン・ニフッ化エチレン・のフック・ローフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブロピレン・パーフルオロブログをものにからに加水分解型のである。 またものである。 またとのの腹製造に特に好適である。 またとのの腹製造に特に好適である。 またこのとといるといるといるといるといるといるといるといるといるとはないましたものであった。

とれらの陽イオン交換膜を有機溶媒で十分に膨 間させたのち、酸溶媒を除去するか、または酸膜 を加熱処理する場合の交換基は遊離酸の状態であ つてもよく、あるいは1 価金属塩、アンモニウム 塩の形であつてもよい。

(9

加熱処理温度は 4 0 ℃ないし 1 5 0 ℃の範囲であるが、好ましくは 7 0 ℃ないし 1 1 0 ℃の範囲である。

加熱時間は使用する膜の種類によつて異なるが 5 分ないし3 0 時間の範囲である。好ましくは 5 時間ないし 2 5 時間である。

税いてラクトン環の導入は、ラクトン環を有するビニル単量体、またはラクトン環を形成しりる ジオレフイン単量体をフルオロスルホン酸型陽イ オン交換膜に含浸せしめたのち重合すればよい。 ラクトン環を有するビニル単量体としては、例えば

本発明の実施にあたつて使用される有機溶媒としては、被処理膜を彫闢させるものであつて水に対する溶解度が窒温で0.19/1009 H₂0以上であるものであればよいが、膜を速やかに彫貫させ、かつ処理後簡単に膜中から除去できるものがより好ましい。

本発明の関イオン交換膜の処理方法は、上記のようにして有機溶媒で影調させたのち、 該溶媒を 減圧下で除去するか、 または加熱すればよい。 加 熱は、 有機溶媒で影調した膜をガラス板, テフロ ン板, スチレン板等の平滑板にはさみ、行なかとか。

00

をあげることができ、

ラクトン環を形成しりるジオレフィン単量体としては、例えば

(Rは水素、またはメチル基) をあげることができる。

上記のよりな単量体を単独で含浸して重合しただけでは重合体が系外に溶けだす可能性のある場合には、架橋剤を添加すればよい。架橋剤としては、ジビニルペンセンあるいは、ブタジェン等のジオレフイン系単量体の他に

CF_=CFO-(CF_CF_O), CF=CF.

(ただしnは1ないしるの整数である。)の如き フッ紫系ジオレフインなどを用いることができる。

ラクトン瑕を含む、またはラクトン瑕を形成し うる上記のようなモノマーと架橋剤との溶液を作 成し、ラジカル開始剤として例えば過酸化ペンソ

イルをさらに添加したのちスルホン酸基またはス ルホン酸磁化をりらる基を結合しているフルオロ カーポン乗合体のフィルムを役貨する温度は、 - 1 0 C ないし 1 0 0 C の 範囲であるが、 好まし くは20℃ないし60℃の範囲である。没資時間 は5分ないし50時間である。次に上記のように 設演したフイルムを重合するのであるがその場合 の温度は60℃ないし200℃の範囲である。好 ましくは80℃ないし150℃の範囲である。時 間は、1時間ないし50時間である。なお役役す る溶液の溶媒としてメタノール。エタノールのよ りなアルコール類、ジエチルエーテル,メチルエ チルエーテルのよう左脂肪族エーテル類、テトラ ヒドロフラン。ジオキサンのような瑕状エーテル 類を必要に応じて用いることができる。膜に浸漬 させた単数体を重合する方法として上記のラジカ ル開始剤を用いる重合の他に熱重合でも行なうと ともできる。

以下、実施例でもつて本発明を具体的に説明するが本発明を限定するものではない。

03

契施例 1

を常法に従つて共重合し、成型し、加水分解してスルホン酸基を有するパーフルオロカーポン理合体膜を作成した。との膜の交換容量は L 9 1 meq/g ・ 乾燥倒脂であつた。との膜の膜が抵けなる。との膜を 取り出しる。とのであるでは 2 4 時間加熱した。処理 した原 以 と こん で 2 4 時間加熱した。処理 した原 以 と こん で 2 5 で で 4 時間 と 2 5 で で 4 時間 と 2 5 で で 4 時間 と 2 5 で で 4 時間 からな を な な で と 5 で で 4 時間 が 5 で で 5 で で 6 8 部 からな な な で に 、 2 5 で で 6 8 部 からな な な で た で 2 5 時間 加熱 重合 さ せ た の よ 9 に で 2 5 時間 加熱 重合 さ せ た の よ 9 に で 2 5 時間 イオン交換膜の膜抵抗 は 2 2 Ω cdl、 陽イオン交換膜の膜抵抗 は 2 2 Ω cdl、 陽イオン交換膜の膜抵抗 は 2 2 Ω cdl、 陽イ

なお、 脚の輪率は 0.5 N Na OHと 2.5 N Na OHの間で 発生する膜電位をネルンストの式に適用して求め た。

膜抵抗は 2 0 \$ NaOH 中で 2 5 ℃で 1 0 0 0 c/S の交流ブリッジ法で測定した。

オン輸率は94%であつた。エタノール浸貨をせず、単に含浸のみを同様にほどとしただけの膜では26Ωの膜抵抗、陽イオン輸率は94%であった。

実施例2

実施例1で使用した原膜を実施例1と同様の方法で処理した。処理した原膜をアクリル酸アリル15部、1ークロルブタジエン0.5部、ジエチルエーテル84.5部からなる均一な溶液中に25℃で6時間浸漬した。その後実施例1と同様の処理をほどとすことによつて陽イオン交換膜を得た。この膜の膜抵抗は23Ωα1、陽イオン輪率は94%であつた。エタノール浸漬をせず、単に含浸のみを同様にほどとしただけの膜では膜抵抗28Ωα1、陽イオン輪率は95%であった。

與施例3

実施例1で使用した原膜を実施例1と同様の方法で処理した。処理した原膜をβ-ビニル-r-

04

特別 昭53-97988(5)

プチロラクトン25部、1ークロルプタジエン1部、ジエチルエーテル14部からなる均一な溶液に過酸ペンソイルQ03多を添加した液に25℃でも時間浸費した後、膜を取り出し、設面をきれいにふきとり、ガラス板にはさみ80℃で20時・間重合した。得られた陽イオン強率は96多であつた。エタノール浸渍をせず、単に含浸のみを同様にほどとしただけの膜では、膜抵抗28Ωcml、陽イオン輪率は96多であつた。

奥施例4 ~

隔イオン交換膜(Dupont社製,商品名Nation 3 1 5)をメタノール中に室温下で一昼夜没費させたのち、膜を取り出し、ガラス板にはさみ 8 0 ℃で2 4 時間加熱した。処理した原膜を βービニルーァーブチロラクトン 2 5 部、1ークロルブタジエン 1 部、ジエチルエーテル 7 4 部からなる均一を溶液中に 3 0 ℃で 6 時間浸費した。その後実施例 1 と同様の処理をほどこすことによつて陥 1

手 統 補 正 書

昭和52年12月8日

特許庁長官 熊 谷 兽 二 殿

1. 事件の表示

昭和52年特許顧第12073号

2発明の名称

陽イオン交換膜製造の方法

3.補正をする者

事件との関係 特許出顧人

住所 山口県新南陽市大字富田 4 5 6 0 番地

名称 (3 3 0) 東洋 曾達工 菜株式 会社

4.補正命令の日付 自発

5.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

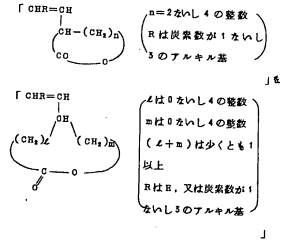
オン交換膜を得た。この膜の膜抵抗は 4.2Ω cm、陽イオン輸率は9.5.0 まであつた。メタノール浸液をせずに単に含浸のみを同様にほどこしただけの膜では、膜抵抗は 4.8Ω cm、陽イオン輸率は9.5.5 まであつた。Nafion 3.1.5 の膜抵抗は 5.6Ω cm、陽イオン輸率は9.5 であった。

实施例 5

(2

6.補正の内容

(1) 明細書第9頁配載の構造式



と訂正する。